### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局

# ZIPO DMPI

### 

## (43) 国際公開日 2002 年9月6日 (06.09.2002)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 02/068419 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: **C07D 471/04**, 519/00, A61K 31/519, 31/4375, 31/5377, A61P 15/10, 9/12, 11/00, 13/12, 3/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/01638

(22) 国際出願日:

2002年2月25日(25.02.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-49879 2001 年2 月26 日 (26.02.2001)

(71) 出願人/米国を除く全ての指定国について/: 田辺製薬株式会社 (TANABE SEIYAKU CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8505 大阪府 大阪市 中央区道修町 3 丁目 2 番 1 0号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 /米国についてのみ): 山田 幸一郎 (YA-MADA, Koichiro) [JP/JP]; 〒349-0212 埼玉県 南埼玉郡白岡町 新白岡3丁目34番地7 Saitama (JP). 彦田 匡毅 (HIKOTA, Masataka) [JP/JP]; 〒353-0007 埼玉県 志木市柏町2丁目16番19号 Saitama (JP). 古賀雄一(KOGA, Yuichi) [JP/JP]; 〒335-0015 埼玉県戸田市川岸2丁目3-8 Saitama (JP). 吉川 公平 (KIKKAWA, Kohei) [JP/JP]; 〒333-0815 埼玉県 川口市 北原台2丁

目 2 2 番 4 Saitama (JP). 大森 謙司 (OMORI,Kenji) [JP/JP]; 〒336-0003 埼玉県 さいたま市 元町 1 丁目 1 6 番 6 号 Saitama (JP).

- (74) 代理人: 青山 葆 . 外(AOYAMA,Tamotsu et al.); 〒 540-0001 大阪府 大阪市 中央区城見 1 丁目 3 番 7 号 I M P ピル 青山特許事務所 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PYRIDOPYRIMIDINE OR NAPHTHYRIDINE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: ピリドピリミジンまたはナフチリジン誘導体

(57) Abstract: A pyridopyrimidine or naphthyridine derivative represented by the general formula (I) (I) (wherein R<sup>1</sup> is optionally substituted nitrogenous heterocyclic group, etc.; R<sup>2</sup> is hydrogen or lower alkyl; R<sup>3</sup> is hydrogen, optionally substituted lower alkyl, etc.; R<sup>4</sup> is hydrogen, lower alkyl, COOH, etc.; R<sup>5</sup> is hydrogen, optionally substituted aryl, etc.; and one of X and Y is CH and the other is nitrogen, or both of X and Y are nitrogen); or a pharmacologically acceptable salt of the derivative. They have excellent PDE V inhibitory activity and are useful as a preventive/remedy for erectile dysfunction.

WO 02/068419 A1